BEST AVAILABLE CUPY

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/22000 C12N 15/18, C07K 14/475, 16/22, C12N (43) Internationales 5/10, A61K 38/22, 48/00, G01N 33/53, Veröffentlichungsdatum: 6. Mai 1999 (06.05.99) C12Q 1/68 (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE98/03155 (81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, (22) Internationales Anmeldedatum: 27. Oktober 1998 (27.10.98) NL, PT, SE). (30) Prioritätsdaten: Veröffentlicht 197 47 418.7 27. Oktober 1997 (27.10.97) DE Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): DEUTSCHES KREBSFORSCHUNGSZENTRUM STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NIEHRS, Christof [DE/DE];
Klingenteichstrasse 6b, D-69117 Heidelberg (DE).
GLINKA, Andrei [RU/DE]; Erlenweg 22, D-69126 Heidelberg (DE). (74) Anwalt: HUBER, Bernard; Truderinger Strasse 246, D-81825 München (DE).

- (54) Title: INHIBITOR PROTEIN OF THE WNT SIGNAL PATHWAY
- (54) Bezeichnung: INHIBITOR-PROTEIN DES WNT-SIGNALWEGS
- (57) Abstract

An inhibitor protein of the wnt signal pathway, a DNA coding for such a protein and a process for preparing such a protein are disclosed, as well as the use of the DNA and protein and antibodies against said protein.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Inhibitor-Protein des wnt-Signalwegs, eine ein solches Protein kodierende DNA und ein Verfahren zur Herstellung eines solchen Proteins. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der DNA und des Proteins sowie gegen das Protein gerichtete Antikörper.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien	
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei	
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal	
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland	
AZ.	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad	
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo	
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan	
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan	
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei	
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago	
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine	
BR	Brasilien	(L	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda	
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von	
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika	
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Јарап	NE	Niger	UZ	Usbekistan	
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam	
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien	
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe	
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		254040	
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal			
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien			
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation			
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan			
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE				
EE	Estland	LR	Liberia					
EE				SE SG	Schweden Singapur			

WO 99/22000

PCT/DE98/03155

Inhibitor-Protein des wnt-Signalwegs

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Inhibitor-Protein des wnt-Signalwegs, eine ein solches Protein kodierende DNA und ein Verfahren zur Herstellung eines solchen Proteins. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der DNA und des Proteins sowie gegen das Protein gerichtete Antikörper.

5

Der wnt-Signalweg spielt eine wichtige Rolle in der Regulation der Zellproliferation und -Differenzierung während der Embryonal-Entwicklung von Drosophila, Xenopus laevis und der Maus. Der wnt-Signalweg umfaßt die Kombination von sekretorischen Glykoproteinen, die durch wnt-Gene, z.B. Xwnt-8, kodiert sind, und wnt-Rezeptoren, an die die Glykoproteine binden. Ferner ist der wnt-Signalweg beim Menschen kausal im Colon- und Mammakarzinom sowie dem Melanom impliziert (vgl. Peifer, M., Science 275, (1997), 1752-1753). Inhibitoren des wnt-Signalwegs könnten daher eine Möglichkeit darstellen, therapeutisch bei Tumorerkrankungen eingreifen zu können.

15

10

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein Mittel bereitzustellen, mit dem der wnt-Signalweg inhibiert werden kann.

Erfindungsgemäß wird dies durch die Gegenstände in den Patentansprüchen 20 erreicht.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein Inhibitor-Protein des wnt-Signalwegs, wobei das Protein zumindest eine der in Fig. 1 angegebenen Aminosäure-Konsensus-Sequenzen I und II umfaßt.

25

Die vorliegende Erfindung beruht auf der Erkenntnis des Anmelders, daß in Tieren, besonders Säugetieren, ganz besonders dem Menschen, ein Protein existiert, das den wnt-Signalweg inhibiert. Der Anmelder hat gefunden, daß die Expression des wnt-Gens, Xwnt-8, in Xenopus laevis zur Ausbildung von Siamesischen Zwillingen führt. Diese Mißbildung wird verhindert, wenn gleichzeitig das vorstehende Protein exprimiert wird. Dieses Protein ist ein sekretorisches Protein von etwa 40 kD. Es weist zumindest eine der in Fig. 1 angegebenen Cysteinreichen Aminosäure-Konsensus-Sequenzen I und II auf. Varianten des Proteins sind in Form ihrer DNAs in Fig. 2 angegeben. Desweiteren hat der Anmelder erkannt, daß Varianten des Proteins in unterschiedlichen Geweben exprimiert werden (vgl. Tabelle 1 und Fig. 3).

In der vorliegenden Erfindung wird vorstehendes Protein mit "wnt-Inhibitor" (wnt-I) bezeichnet.

In bevorzugter Ausführungsform weist (wnt-I) die in Fig. 1 angegebenen Aminosäure-Konsenus-Sequenzen I und II auf.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine für (wnt-I) kodierende Nukleinsäure. Diese kann eine RNA oder eine DNA sein. Letztere kann z.B. eine genomische DNA oder eine cDNA sein. Bevorzugt ist eine DNA, die folgendes umfaßt:

20

15

5

- (a) die DNA von Fig. 2 oder eine hiervon durch ein oder mehrere Basenpaare unterschiedliche DNA,
- (b) eine mit der DNA von (a) hybridisierende DNA, oder

25

(c) eine mit der DNA von (a) oder (b) über den degenerierten genetischen Code verwandte DNA.

Der Ausdruck "hybridisierende DNA" weist auf eine DNA hin, die unter üblichen Bedingungen, insbesondere bei 20°C unter dem Schmelzpunkt der DNA, mit einer DNA von (a) hybridisiert.

Die DNA von Fig. 2 umfaßt sieben DNAs, die aus Xenopus laevis, Maus, Mensch oder Huhn stammen und für (wnt-I) kodieren. Sechs dieser DNAs wurden bei der DSMZ (Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen) am 19. Sept. 1997 wie folgt hinterlegt:

5

20

25

30

	Fig. 2.1	(DNA aus Mensch) als phdkk-3 unter DSM 11762
	Fig. 2.2	(DNA aus Huhn) trägt die Bezeichnung pcdkk-3
	Fig. 2.3	(DNA aus Maus) als pmdkk-2 unter DSM 11759
	Fig. 2.4	(DNA aus Mensch) als phdkk-2 unter DSM 11761
10	Fig. 2.5	(DNA aus Maus) als pmdkk-1 unter DMS 11758
	Fig. 2.6	(DNA aus Mensch) als phdkk-1 unter DSM 11760
•	Fig. 2.7	(DNA aus Xenopus laevis) als pRNdkk-1 unter DSM 11757

Nachstehend wird eine erfindungsgemäße DNA in Form einer cDNA beschrieben.

Diese steht beispielhaft für jede unter die vorliegende Erfindung fallende DNA.

Zur Herstellung einer erfindungsgemäßen cDNA ist es günstig, von einer Xenopus laevis-cDNA-Bibliothek auszugehen (vgl. Glinka, A. et al., Mechanisms Develope 60, (1996), 221-231). Von den einzelnen cDNA-Klonen werden mittels RNA-Polymerase entsprechende mRNAs synthetisiert. Diese werden zusammen mit mRNA von wnt-Genen, z.B. Xwnt-8, in Xenopus laevis mikroinjiziert. Es wird auf die Ausbildung von Siamesischen Zwillingen bei Xenopus laevis gescreent. Diese werden erhalten, wenn die mRNA des wnt-Gens alleine oder zusammen mit solcher Xenopus laevis mRNA mikroinjiziert wird, die nicht für (wnt-l) kodiert. Das Nicht-Auftreten von Siamesischen Zwillingen wird somit als Nachweis für das Vorliegen einer mRNA gewertet, die für (wnt-l) kodiert. Solch eine mRNA läßt unmittelbar die entsprechende cDNA erkennen.

Eine erfindunggemäße cDNA kann in einem Vektor bzw. Expressionsvektor vorliegen. Beispiele solcher sind dem Fachmann bekannt. Im Falle eines Expressionsvektors für E. coli sind dies z.B. pGEMEX, pUC-Derivate, pGEX-2T, pET3b und pQE-8. Für die Expression in Hefe sind z.B. pY100 und Ycpad1 zu

WO 99/22000 PCT/DE98/03155

- 4 -

nennen, während für die Expression in tierischen Zellen z.B. pKCR, pEFBOS, cDM8 und pCEV4, anzugeben sind. Für die Expression in Insektenzellen eignet sich besonders der Baculovirus-Expressionsvektor pAcSGHisNT-A.

Der Fachmann kennt geeignete Zellen, um eine, erfindungsgemäße, in einem Expressionsvektor vorliegende cDNA zu exprimieren. Beispiele solcher Zellen umfassen die E.coli-Stämme HB101, DH1, x1776, JM101, JM 109, BL21 und SG 13009, den Hefe-Stamm Saccharomyces cerevisiae und die tierischen Zellen L, 3T3, FM3A, CHO, COS, Vero und HeLa sowie die Insektenzellen sf9.

10

15

20

25

30

Der Fachmann weiß, in welcher Weise eine erfindungsgemäße cDNA in einen Expressionsvektor inseriert werden muß. Ihm ist auch bekannt, daß diese cDNA in Verbindung mit einer für ein anderes Protein bzw. Peptid kodierenden DNA inseriert werden kann, so daß die erfindungsgemäße cDNA in Form eines Fusionsproteins exprimiert werden kann.

Des weiteren kennt der Fachmann Bedingungen, transformierte bzw. transfizierte Zellen zu kultivieren. Auch sind ihm Verfahren bekannt, das durch die erfindungsgemäße cDNA exprimierte Protein zu isolieren und zu reinigen. Ein solches Protein, das auch ein Fusionsprotein sein kann, ist somit ebenfalls

Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein gegen ein vorstehendes Protein bzw. Fusionsprotein gerichteter Antikörper. Ein solcher Antikörper kann durch übliche Verfahren hergestellt werden. Er kann polyklonal bzw. monoklonal sein. Zu seiner Herstellung ist es günstig, Tiere, insbesondere Kaninchen oder Hühner für einen polyklonalen und Mäuse für einen monoklonalen Antikörper, mit einem vorstehenden (Fusions)protein oder Fragmenten davon zu immunisieren. Weitere "Booster" der Tiere können mit dem gleichen (Fusions)protein oder Fragmenten davon erfolgen. Der polyklonale Antikörper kann dann aus dem Serum bzw. Eigelb der Tiere erhalten werden. Für den monoklonalen Antikörper werden Milzzellen der Tiere mit Myelomzellen fusioniert.

5

10

15

20

25

30

Die vorliegende Erfindung ermöglicht es, den wnt-Signalweg besser zu untersuchen und zu verstehen. Mit einem erfindungsgemäßen Antikörper kann (wnt-I) in Organismen nachgewiesen werden. Ferner kann mit einem erfindungsgemäßen (wnt-I) ein gegen dieses Protein gerichteter Autoantikörper nachgewiesen werden. Beide Nachweise können durch übliche Verfahren, insbesondere einen Western Blot, einen ELISA, eine Immunpräzipitation oder durch Immunfluoreszenz, erfolgen. Desweiteren kann mit einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure, insbesondere einer DNA und hiervon abgeleiteten Primern, die Expression des für (wnt-I) kodierenden Gens nachgewiesen werden. Dieser Nachweis kann in üblicher Weise, insbesondere in einem Southern Blot, erfolgen.

Somit können mit der vorliegenden Erfindung auch Prozesse besser untersucht, d.h. diagnostiziert, und verstanden werden, die mit dem wnt-Signalweg zusammenhängen. Dies sind z.B. Zellproliferation und -Differenzierung sowie Erkrankungen verschiedenster Art. Beispiele von letzteren sind Erkrankungen des Auges und der Knochen sowie Tumorerkrankungen, insbesondere Colon- und Mammakarzinom sowie Melanom.

Desweiteren eignet sich die vorliegende Erfindung, Maßnahmen für und gegen das Vorliegen von (wnt-I) in Organismen zu ergreifen. Mit einem erfindungsgemäßen Antikörper kann (wnt-I) in Organismen inhibiert werden. Andererseits kann mit einem erfindungsgemäßen (wnt-I), insbesondere nach Kopplung an ein vom Körper nicht als fremd angesehenes Protein, z.B. Transferrin oder BSA, die Menge von (wnt-I) in Organismen erhöht werden. Entsprechendes kann auch mit einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure, insbesondere einer DNA, erreicht werden, die unter die Kontrolle eines in bestimmten Geweben induzierbaren Promotors gestellt wird und nach ihrer Expression zur Bereitstellung von (wnt-I) in diesen Geweben führt. Darüberhinaus kann eine erfindungsgemäße Nukleinsäure, insbesondere eine DNA, auch zur Inhibierung von (wnt-I) genutzt werden. Hierzu wird die Nukleinsäure, z.B. als Basis für die Erstellung von Anti-Sinn-Oligonukleotiden zur Expressions-Inhibierung des für (wnt-I) kodierenden Gens verwendet.

Somit stellt die vorliegende Erfindung auch die Möglichkeit bereit, in den wnt-Signalweg aktivierend bzw. inhibierend einzugreifen. Erstes könnte z.B durch Verabreichung eines erfindungsgemäßen Antikörpers gegen (wnt-I) erfolgen. Für letzteres bietet sich an, erfindungsgemäßes (wnt-I) zu verabreichen. Die Aktivierung des wnt-Signalwegs könnte sinnvoll sein, wenn daran gedacht wird, Organismen für Organspende zu züchten. Die Inhibierung des wnt-Signalwegs bietet sich allerdings an, um therapeutisch bei Erkrankungen von Knochen und des Auges sowie bei Tumorerkrankungen, insbesondere Colon- und Mammakarzinomen sowie Melanom, eingreifen zu können.

10

15

20

5

Insbesondere zeichnet sich die vorliegende Erfindung dadurch aus, daß sie gewebespezifisch eingesetzt werden kann. Dies gilt sowohl für Diagnose als auch für Therapie. Beispielsweise eignet sich eine erfindungsgemäße DNA, DKK-1, ein entsprechendes Protein bzw. ein Antikörper davon besonders für Gewebe, wie Gehirn, Herz, Gefäße, Knochen, Knorpel, Bindegewebe und Auge. Ferner eignet sich eine erfindungsgemäße DNA, DKK-2, ein entsprechendes Protein bzw. ein Antikörper davon besonders für Gewebe, wie Gehirn, Herz, Gefäße, Knochen, Bindegewebe, Nieren, Hoden, Milz, Ovarien, Muskel, Uterus, Knorpel, Auge und Brustdrüse. Desweiteren eignet sich eine erfindungsgemäße DNA, DKK-3, ein entsprechendes Protein bzw. ein Antikörper davon, besonders für Gewebe, wie Gehirn, Herz, Gefäße, Knochen, Knorpel, Auge, Bindegewebe, Lunge, Ovarien, Muskel und Brustdrüse.

Kurze Beschreibung der Zeichnungen:

25

Fig. 1 zeigt die Aminosäure-Konsensus-Sequenzen I und II eines erfindungsgemäßen (wnt-I). Die Angabe "-" bedeutet eine Aminosäure, wobei die Zahl der Aminosäuren variabel ist, wenn sie einen Stern aufweisen,

30

Fig. 2 zeigt die Basensequenz von sieben (wnt-I) kodierenden DNAs mit Angabe der Basen, die zu den Aminosäure-Konsensus-Sequenzen

- 7 -

von (wnt-l) beitragen.

Fig. 3 zeigt die Expression von drei (wnt-l) kodierenden DNAs, DKK-1, DKK-2 und DKK-3, in Geweben.

5

10

15

20

Die vorliegende Erfindung wird durch die nachstehenden Beispiele erläutert.

Beispiel 1: Herstellung und Reinigung eines erfindungsgemäßen (wnt-l)

Zur Herstellung eines erfindungsgemäßen (wtn-l) wurde die DNA von Fig. 2.6, phdkk-1 mit Bam HI-Linkern versehen, anschließend mit Bam HI gespalten und in den mit Bam HI gespaltenen Expressionsvektors pQE-8 (Qiagen) inseriert. Es wurde das Expressionsplasmid pQ/wnt-l erhalten. Ein solches kodiert für ein Fusionsprotein aus 6 Histidin-Resten (N-Terminuspartner) und einem erfindungsgemäßen (wnt-I) (C-Terminuspartner). pQ/wnt-I wurde zur Transformation von E.coli SG 13009(vgl. Gottesman, S. et al., J. Bacteriol. 148, (1981), 265-273) verwendet. Die Bakterien wurden in einem LB-Medium mit 100µg/ml Ampicillin und 25µg/ml Kanamycin kultiviert und 4 h mit 60µM Isopropyl-ß-D-Thiogalactopyranosid (IPTG) induziert. Durch Zugabe von 6 M Guanidinhydrochlorid wurde eine Lyse der Bakterien erreicht, anschließend wurde mit dem Lysat eine Chromatographie (Ni-NTA-Resin) in Gegenwart von 8 M Harnstoff entsprechend der Angaben des Herstellers (Diagen) des Chromatographie-Materials durchgeführt. Das gebundene Fusionsprotein wurde in einem Puffer mit pH 3,5 eluiert. Nach seiner Neutralisierung wurde das Fusionsprotein einer 18 % SDS-Polyacrylamid-Gelelektrophorese unterworfen und mit Coomassie-Blau angefärbt (vgl. Thomas, J.O. und Kornberg, R.D., J.Mol.Biol. 149 (1975), 709-733).

25

Es zeigte sich, daß ein erfindungsgemäßes (Fusions)protein in hochreiner Form hergestellt werden kann.

30 Herstellung und Nachweis eines erfindungsgemäßen Antikörpers Ein erfindungsgemäßes Fusionsprotein von Beispiel 1 wurde einer 18 % SDS-Polyacrylamid-Gelelektrophorese unterzogen. Nach Anfärbung des Gels mit 4 M WO 99/22000 PCT/DE98/03155

-8-

Natriumacetat wurde eine ca. 40 kD Bande aus dem Gel herausgeschnitten und in Phosphat gepufferter Kochsalzlösung inkubiert. Gel-Stücke wurden sedimentiert, bevor die Proteinkonzentration des Überstandes durch eine SDS-Polyacrylamid-Gelelektrophorese, der eine Coomassie-Blau-Färbung folgte, bestimmt wurde. Mit dem Gel-gereinigten Fusionsprotein wurden Tiere wie folgt immunisiert:

Immunisierungsprotokoll für polyklonale Antikörper im Kaninchen

Pro Immunisierung wurden $35\mu g$ Gel-gereinigtes Fusionsprotein in 0,7 ml PBS und 0,7 ml komplettem bzw. inkomplettem Freund's Adjuvans eingesetzt.

Tag O:

1. Immunisierung (komplettes Freund's Adjuvans)

Tag 14:

2. Immunisierung (inkomplettes Freund's Adjuvans; icFA)

Tag 28:

3. Immunisierung (icFA)

Tag 56:

4. Immunisierung (icFA)

15 Tag 80:

5

10

20

25

30

Ausbluten

Das Serum des Kaninchens wurde im Immunoblot getestet. Hierzu wurde ein erfindungsgemäßes Fusionsprotein von Beispiel 1 einer SDS-Polyacrylamid-Gelelektrophorese unterzogen und auf ein Nitrocellulosefilter übertragen (vgl. Khyse-Andersen, J., J. Biochem. Biophys. Meth. 10, (1984), 203-209). Die Western Blot-Analyse wurde wie in Bock, C.-T. et al., Virus Genes 8, (1994). 215-229, beschrieben, durchgeführt. Hierzu wurde das Nitrocellulosefilter eine Stunde bei 37°C mit einem ersten Antikörper inkubiert. Dieser Antikörper war das Serum des Kaninchens (1:10000 in PBS). Nach mehreren Waschschritten mit PBS wurde das Nitrocellulosefilter mit einem zweiten Antikörper inkubiert. Dieser Antikörper war ein mit alkalischer Phosphatase gekoppelter monoklonaler Ziege Anti-Kaninchen-IgG-Antikörper (Dianova) (1:5000) in PBS. Nach 30minütiger Inkubation bei 37°C folgten mehrere Waschschritte mit PBS und anschließend die alkalische Phosphatase-Nachweisreaktion mit Entwicklerlösung (36μM 5' Bromo-4-chloro-3-indolylphosphat, 400μM Nitroblau-tetrazolium, 100mM Tris-HCI, pH 9.5, 100 mM NaCl, 5 mM MgCl,) bei Raumtemperatur, bis Banden sichtbar waren.

Es zeigte sich, daß erfindungsgemäße, polyklonale Antikörper hergestellt werden können.

Immunisierungsprotokoll für polyklonale Antikörper im Huhn

Pro Immunisierung wurden 40µg Gel-gereinigtes Fusionsprotein in 0,8 ml PBS und 0,8 ml komplettem bzw. inkomplettem Freund's Adjuvans eingesetzt.

Tag O.

1. Immunisierung (komplettes Freund's Adjuvans)

Tag 28:

2. Immunisierung (inkomplettes Freund's Adjuvans; icFA)

10 Tag 50:

3. Immunisierung (icFA)

Aus Eigelb wurden Antikörper extrahiert und im Western Blot getestet. Es wurden erfindungsgemäße, polyklonale Antikörper nachgewiesen.

15 Immunisierungsprotokoll für monoklonale Antikörper der Maus

Pro Immunisierung wurden $12\mu g$ Gel-gereinigtes Fusionsprotein in 0,25 ml PBS und 0,25 ml komplettem bzw. inkomplettem Freund's Adjuvans eingesetzt; bei der 4. Immunisierung war das Fusionsprotein in 0,5 ml (ohne Adjuvans) gelöst.

20 . Tag O.

1. Immunisierung (komplettes Freund's Adjuvans)

Tag 28:

2. Immunisierung (inkomplettes Freund's Adjuvans; icFA)

Tag 56:

3. Immunisierung (icFA)

Tag 84:

4. Immunisierung (PBS)

Tag 87:

Fusion

25

Überstände von Hybridomen wurden im Western Blot getestet. Erfindungsgemäße, monoklonale Antikörper wurden nachgewiesen.

Tabelle 1: Expression von erfindungsgemäßen DNAs in Mausembryonen

abelle 1: Express	labelle 1: Expression von erfindungsgemäßen DNAs in Mausembryonen	DNAs in Mausembryonen	
	Dkk-1	Dkk-2	Dkk-3
Neuroepithelium			
E9.5 diencephalon	+++ ventral	+++ medial	+ medial
E12.5	telencephalon M/mantle	hypothalamus	telencephalon M/ ventricular zone
Вуе	pigmented epithelium	choroid	retina
Spinal cord	+/-		ventricular zone Roof plate
Mesoderm:			
Неап В10	bulbis cordis Endocardium septum transversum	endothelium	myocardium
Heart B12	endocardial cushion	endothelium	endocardial cushion
Blood vessels	+++ aorta	+++ pulmonary artery	+++ aorta + pulmonary artery
Limbbud mesenchyme	E9. S	-	Q
Bone E12	perichondrium	S /mesenchyme	perichondrium Vmesenchyme

ı		+	+ ,	+ + +	‡ ‡
•	metanephric mesenchyme	++	+ ,	•	++++
Ossification centers	nephric duct S-shaped body Comma shaped body	+ + + +	+++ mesenchyme + epithelium	•	-/+
Bone E15	Urogenital	Palate	Hair-follicle	Tooth mesenchyme	Trunk mesoderm

Legende: Mesoderm: (D) deep, (Ĭ) intermediate (L) lateral, (M) medial, (S), superficial. Expressionshöhe: (-) absence, (+/-) very weak expression, (+) medium, (++) strong, (+++-) very strong.

Patentansprüche

- Inhibitor-Protein des wnt-Signalwegs, wobei das Protein zumindest eine der in Fig. 1 angegebenen Aminosäure-Konsensus-Sequenzen I und II umfaßt.
- Protein nach Anspruch 1, wobei das Protein die Aminosäure-Konsensus Sequenzen I und II umfaßt.
 - 3. DNA, kodierend für das Protein nach Anspruch 1 oder 2.
 - 4. DNA nach Anspruch 3, wobei die DNA umfaßt:
- 15 (a) die DNA von Fig. 2 oder eine hiervon durch ein oder mehrere Basenpaare unterschiedliche DNA,
 - (b) eine mit der DNA von (a) hybridisierende DNA oder
 - (c) eine mit der DNA von (a) oder (b) über den degenerierten genetischen Code verwandte DNA.
- 20

30

- 5. Expressionsplasmid, umfassend die DNA nach Anspruch 3 oder 4.
- 6. Transformante, enthaltend das Expressionsplasmid nach Anspruch 5.
- 7. Verfahren zur Herstellung des Proteins nach Anspruch 1 oder 2, umfassend die Kultivierung der Transformante nach Anspruch 6 unter geeigneten Bedingungen.
 - 8. Antikörper, gerichtet gegen das Protein nach Anspruch 1 oder 2.
 - 9. Verwendung des Proteins nach Anspruch 1 oder 2 als Reagens zur Diagnose und/oder Therapie.

- 13 -

10. Verwendung der DNA nach Anspruch 3 oder 4 als Reagens zur Diagnose und/oder Therapie.

WO 99/22000

PCT/DE98/03155

1/11

	2/14	1
XX 2.23 2.24.2 2.55.25 2.55.7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	2/11	
pholick-3 poolick-3 pmolick-2 pholick-2 pmolick-1 pmolick-1 pholick-1	pholike-3 pcdkk-3 pmdkk-2 pholike-2 pmdkk-1 pmdkk-1 pholike-1	phakk-3 paakk-3 paakk-2 phakk-2 prakk-2 prakk-1
	13 GCTCTABAATAGTGGATCCCCGGGCTGCAGGAATTCGGCACGAGCGGCTGCGGCGCAGGAGTAGTAGAGGCTGCGGCGCAGGAGCGCAGGAGCGGCGCAGGAGGGGCGCAGGAGG	73 AGCGGAGAIGCAGCGGCTIGGGGCCACCCTGCTGCCIGCTGGCGGCGGCGGCGGCCCCCCCCCC

-ig. 2

133	CACGGCCCCCGCGCCGCT. CCGACGGCGACCTCGGCTCCAGTCAAGCCCGGCCCGGCTC	phdkk-3	
<u>-</u>	011001100100	pcakk-3 pmakk-2	
-		phakk-2	
152		pmokk-1 phokk-1	
181	TGACCAACTCCAAC	pRNdkk1	
261		phakk3	
124	9939939939939	portkk-3	
		phdkk-2	
210	CICIGCTGTCAGI	pmdkk-1	
155	. GCCCGGGTCCAag	phalkk-1	
241	-	pPNakk-1	
252	TO GING A COLA GOLA GOLA CARANTEC GOLA GOLA GOLA BARA TO BAGO CA GA A GA A GA A GOLA GA A GA	phylkk-3	
184		pcdk-3	
46		pundkk-2	
7	CTCACTALAGGGAATITEGCCCTCGAGGCCAABATTCGGCACGAGGGTIGGGAGGTAI	phakk-2	
269		pindkk-1	
258		photok-1	
301		pieNellete 1	

phalkk-3 pcalkk-3 pmakk-2 phakk-2 pmakk-1 phakk-1 phakk-1	phdkk-3 pcdkk-3 pndkk-2 phdkk-2 pndkk-1 phdkk-1	pholike-3 pcalck-3 pmalck-2 phake-2 pmalck-1 planke-1
312 CT 6 CT M A G C M T C A T C A 6 A A G T G A A C CT B G C A A A C T T A C C I C C C A G T A T C A A A T G A G A G A A A A C T G A A A A C T G A A A C T T T G A A A A C T T A C C I C C C A I A A T G A G T T G G C C C C C C C C C C C C C C C	372 CCAACACAGAAADCAGAATTGGAMATAMTACTGTTCCATGTGEACCGAGAATTCACAAGA 304 CCAACACAGAAADCAGAATTGGTAATAAACTGTTCCACTCATCATCAGAATTAAGG 148 GGAGGAAAAAAAAAAAAAAAAAATTGAAAAAAAAAAAA	132 T. 16 CATO CAROLA CONTRACTOR CATO TO THE CANTANTA CATO TATANA CATO TO THE CATO TATANA CATO TO CATO TATANA CATO TO CATO TATANA CATO TO CATO TO CATO TATANA CATO TO

5/11

phdkk-3 pcdkk-3 pmokk-2 phdkk-2 pmdkk-1 phdkk-1	phakk-3 padkk-3 packk-2 phakk-2 padkk-1 phakk-1	phelkk-3 pedkk-3 pinelkk-2 phelkk-2 pinelkk-1 phelkk-1
433	433 489 ATT 6CCA 6TT CT CCA CCTTT 6 A A TADA A B GC CCT 6TA A A A CC CA GC A TACA CATA 489 ATT 6CCA 6TT CT CCA CCTTT 6 A A TADA B GC CCT 6TA A A CC CA GC CATA 489 ATT 6CCA 6TT CTA 6 6 A A 6 CCA CCTTC A A 6 CC CCTT 480 A 6 A A TCTA 6 6 A A 6 A CCA CA CA CA CATA A 6 CC CCTT 480 CCA 9 A 8 GA CCA CA CA CA CATA A A A A A A A A A A	433 544 6C] CACGAGATGTT BAART GCT GCGGA BLACCAGC 1 TFGTGF 1 16666 1 6A 6 1 6 CA 6 6 AAAA 6 585 GCC ACGACAAC GCATTGAT B GBTF 1 16 TGT CT CGCCACF TCT GGACCAAAA 385 GCC ACGATCAFCA GCATTGAA GGBTF 1 16 TGC TCG CCACF TCT GGACCAAAA 620 GCC ACGATCAFCA GCATTGAA GGBTF 1 16 TGC TGC TCG TCT GGACCAAAA 620 GCC ACGATCAFCA GCATTGAA GATTF 1 16 TGC TGC TCG ACACTTCT GGACCAAAA 593 GTC CCGGATCAFCA GCT GATTGAA GATTF 1 16 TGC TAGACACTTCT GGACCAABA 643 GCC TCCGAATCAACTGAACTGAACAACAACAACAACAAAAAAAA
4 4 M M M 4 M	4 4 2 2 2 2 2	4 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2

ptydkk-3 pcdkk-3 pndkk-2 ptydkk-2 pmdkk-1 ptydkk-1	phdkk-3 pcdkk-3 pmdkk-2 phdk-2 pmdk-1 pfkdk-1	phokk-3 pcdkk-3 pindkk-2 phalkk-2 pindkk-1 phalkk-1
CEACTTCARGAGIT CIT CIT GCAAACCAGIT CIT GCAAACCAGIT CIT GCAAACCAGIT CIT GTAAACCIT GTAAACCIT GTAAACCIT GTAAAGCCTG	433 463 463 463 464 464 464 464 464 464	661644061160 AAGATGCCACCT AAGATCACCATCACATCAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA

7/11

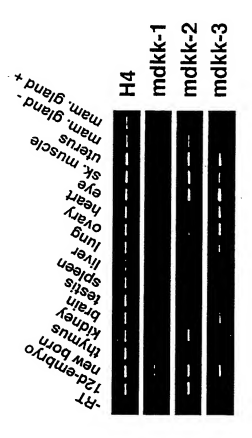
	9/11	
phdkk-3 pcdkk-3 pmdkk-2 phdldc-2 pmdkk-1 phdkk-1	phakk-3 pcakk-3 pmakk-2 phakk-2 pmakk-1 phakk-1	ptx#kk-3 pcdkk-3 pmdkk-2 phdkk-2 pmdkk-1 pundkk-1
433	6TTTC6T6CACCAA	1263 AAACTTTCCATCAAA6ACAAATGAGAAA6GCATCAGTTTCCTTTCC
43 114 114 121 121 124 124	433 1203 887 766 1227 826 1296	155 1263 1263 182 769 1227 1298

Fig. 2 (Forts.)

1	n	1	1	1

o America.	pcdkk-3	pmdkk-2	phdkk-2	pmckk-1	phdkk-1	pRNdkk-1		phakk-3	pcdkk-3	pmakk-2	phakk-2	pmc4ck-1	phakk-1	pRNdkk-1
	GAAATAAACGTATCAGTACTCGTACTCAITAAAAAAACACACGGAGCA		:	•		:	•							
•	0	•			•	•								
	9		•											
:	9.	:	:	:	•	:								
	~	·	:		·	•								
•	ر	•	•	•	•	•							•	
:	\tilde{c}	÷	:	:	Ĭ.									
•	<	•	•	•	:	•								
	$\stackrel{>}{\sim}$;			÷								
•	<	•	•	:	:	:								
	~	•		•	•	•								
•	<u>×</u>	:	:	:	:	•								
•	_	•	•	•		•								
:	Y	:	:	:	:	:	•							
	_	•	•		•	•								
:	C	:	:	:	:	:								
•	=		•	•	•	•								
:	90	•	:	:	:	:								
•	=	•	٠	•	٠	•								
:	ΑC	:	:	:	:	•								
٠	<u>-</u>	•	•	•	•	•								
:	A G	:	:	:		:								
•	ပ	٠	•	•	٠	•								
:	7	:	:	:	:	;								
•	-	•	•	•	•	•								
:	9	•	:	:	:	:								
•	4	٠	٠	•	٠	•	•							
:	2	:	:	•	÷	•								
•	<u></u>	•	٠	:	:	:								
:	¥	·	÷		•	•								
٠	Y	•	•	•	:	::								
:	~		٠		•	•								
•	C	:	•	:	:	:								
:	¥	:												
•	ن	•	٠	•	•	•								
:	V	·	:	:	:	·								
•	O	•	•	•	•	•								
:	1		•	•	:	:								
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	CITIGIACAGCA	•	•		•	•			L					
					•	•		•	-	•	•		•	
133	1323	885	769	1227	823	1298		433	1383	885	769	1227	858	1298

11/11



Fia. 3

600

1

SEQUENZPROTOKOLL

SEQUENZFRO LONGEE	
(1) ALLGEMEINE ANGABEN:	
 (i) ANMELDER: (A) NAME: Deutsches Krebsforschungszentrum (B) STRASSE: Im Neuenheimer Feld 280 (C) ORT: Heidelberg (E) LAND: Deutschland (F) POSTLEITZAHL: 69120 	
(ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: Inhibitorprotein des wnt-Signalwegs	S
(iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 7	
<pre>(iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG: (A) DATENTRÄGER: Flcppy disk (B; COMPUTER: IBM PC compatible (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30(EPA)</pre>	
(v) DATEN DER VORANMELDUNG: ANMELDENUMMER: DE 19747418.7	
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:	
(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 1297 Basenpaare (E) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iv) ANTISENSE: NEIN	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:	
GACAGTOGGA GOOGGCGCTG CAGCATCAAA GGGACTTATC TTGGAGGACT TGTGAATTCT	5 (
CATCCTGCCA TTGTGGTTAC TGAGTCTGGT TGGACAGAGG AATGGGCAGC AACATGTTCC	120
CGGTGCCTCT TATTGTCTTT TGGGGTTTTA TCTTGGATGG GGCACTTGGC TTTGTCATGA	18:
TGACCAACTC CAACTCCATC AAGAATGTGC CGGCGGCACC AGCAGGTCAG CCCATTGGCT	24(
ACTACCCTGT GAGCGTCAGT CCGGACTCCC TATATGATAT TGCCAACAAG TACCAACCTC	306
TGGATGCCTA CCCGCTCTAC AGTTGCACGG AAGATGATGA CTGTGCCCTT GATGAATTCT	36
GTCACAGTTC CAGAAACGGC AACTCTCTGG TTTGCTTGGC ATGCCGGAAA CGCAGAAAGC	120
GTTGCCTGAG GGACGCCATG TGCTGCACAG GCAACTACTG TAGCAACGGA ATTTGTGTCC	18
CTGTGGAGCA AGATCAAGAG CGCTTCCAAC ACCAGGGATA CCTGGAAGAA ACCATTCTGG	54

AAAACTATAA TAATGCTGAT CATGCAACAA TGGATACTCA TTCCAAATTA ACCACGTCCC

WO 99/22000 PCT/DE98/03155

2

CATCTGGAAT	GCAGCCCTTT	AAAGGCCGTG	ATGGTGATGT	TTGCCTCCGA	TCAACTGACT	660
GTGCGCCAGG	TCTATGCTGT	GCCCGTCATT	TCTGGTCAAA	GATCTGCAAG	CCGGTCCTTG	720
ATGAAGGCCA	AGTGTGCACC	AAGCACAGGA	GGAAAGGCTC	TCACGGGCTA	GAGATTTTCC	780
AGCGTTGTCA	CTGCGGTGCC	GGACTCTCGT	GCCGGTTACA	GAAAGGAGAA	TTTACAACTG	840
TCCCTAAAAC	ATCGAGACTT	CACACTTGCC	AAAGACACTA	AGCGAGGCCT	ACAGAGCCTG	900
AAGGACCTTC	TCTAAATTAA	GCTAATTAAG	ACTTTGGTAC	CTGCATGTTA	TTTTCTCAGT	960
TTACATGAAG	TGCTCTGGTC	TTCCCTGAAC	CCGGAAGCTG	CGCAACTTGT	TTCTTTTTTT	1020
GAGGAACTTC	CTAATTAATG	CTAATTACAG	TAAATTACTG	TGTTGTAAAT	ACTACGCAAG	1080
GAGACCTGTA	AAAACTGTAA	ATACCCGTGT	ATAGAAAGTG	TACATGATCT	TCTCTATTGT	1140
AACCTGCCAC	CTTGTACATT	CCGACGCGCT	CTTCCCTTTT	TATATATATA	TATATATAAA	1200
TATATATTAT	ATTATGTAGA	GTTTACGTCT	AGTATGTCTG	TAATTTTTAT	TGAAATAAAA	1260
CATTTCTAAA	CTTAAAAAACA	AAAAAAAA	АААААА			1297
(2) ANGABEN	ZU SEQ ID	NO: 2:	•			

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 (A) LÄNGE: 881 Basenpaare
 (B) ART: Nucleotid
 (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iv) ANTISENSE: NEIN

(x1) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

60	CTGGGGCAGG	GGGCAAAAGC	GCAGTGAGAA	GGGTTCGGCG	AACAAGGACT	TGCAGGCATG
120	AGTCCCCACC	ATACTGCCAC	AAGTTGGAAG	AAGGAATGTG	CAGCAGTGAT	CCTACCCTTG
180	AGAGATGGGA	ACGATGCCAC	GGAAAAAGAA	CTCTGTAGGA	AGCCTGCATG	AAGGTTCATC
240	GAGAGCATCC	CCCAGTCACT	GAATCTGCAT	TGCAATAATG	TGGTACCCGC	TGTGTTGCCC
300	CATGGTCACT	AGATCGCAAC	CCCGGCATAG	CTGGATGGCA	TATCCCAGCT	TCACCCCACA
360	ATGCCTCATA	ACACTCCAAG	TAGGAAGGCC	TGGCAGAATC	TGACCTGGGA	ATTCCAACCA
420	GGGTTTTGTT	CTGCATTGAT	GGTCATCAGA	CCATGCCTAC	TGAAGGAGAC	TAAAAGGACA
460	GAAGTCTGTA	CCATCAGGGG	AACCAGTGCT	AAAATCTGCA	CTTCTGGACC	GTGCTCGCCA
540	GACTGTGCAA	CCAGAGGTGT	TGGAGATTTT	TCGCACGGGC	CAAGAAGGGT	CCAAACAACG
600	AGACTCCATG	TTCCAAAGCC	CCACCTACTC	TGGAAAGATG	CTGCAAAGTG	AGGGCCTGTC
550	GAATTTGTGT	AGCAGACTGT	AGTCATCACT	ACACTGGAAG	GATCTGATAA	TATGCCAGAA

WO 99/22000 PCT/DE98/03155

3

ATTTAATGCA	TTATGGCATG	ATGGAAACCT	GGATTGGAAT	GCGGAAGAAT	GAGGGATGTG	720
GTAAGAATGT	GGAGCAGAAG	AGGGCAGGAC	TGAATCAAGT	AGAGTCGACA	ACAACCAAAG	780
TACTACCAGT	GCTTCCGTTA	TGTGCCTCAT	CTATGTAAAT	AATGTACACA	TTTGTGAAAA	840
TGCTATTATT	AAAAGAAAGC	ACACCATGGA	AATTACAAAA	A		881

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 3:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:

 - (A) LÂNGE: 1226 Basenpaare
 (B) ART: Nucleotid
 (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iv) ANTISENSE: NEIN

(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG:	SEO	הד	NO ·	٦.

GACCCACGCG '	TCCGTGCCTG	TTTGCGTCCT	TCGGAGATGA	TGGTTGTGTG	TGCACCGGCA	60
GCTGTCCGGT	TCTTGGCCGT	GTTTACAATG	ATGGCTCTCT	GCAGCCTCCC	TCTGCTAGGA	120
GCCAGTGCCA	CCTTGAACTC	AGTTCTCATC	AATTCCAACG	CGATCAAGAA	CCTGCCCCCA	180
CCGCTGGGTG	GTGCTGGGGG	GCAGCCGGGC	TCTGCTGTCA	GTGTGGCGCC	GGGAGTTCTC	240
TATGAGGGCG (GGAACAAGTA	CCAGACTCTT	GACAACTACC	AGCCCTACCC	TTGCGCTGAA	300
GATGAGGAGT (GCGGCTCTGA	CGAGTACTGC	TCCAGCCCCA	GCCGCGGGGC	AGCCGGCGTC	360
GGAGGTGTAC A	AGATCTGTCT	GGCTTGCCGA	AAGCGCAGGA	AGCGCTGCAT	GACGCACGCT	420
ATGTGCTGCC (CCGGGAACTA	CTGCAAAAAT	GGAATATGCA	TGCCCTCTGA	CCACAGCCAT	480
TTTCCTCGAG (GGGAAATTGA	GGAAAGCATC	ATTGAAAACC	TTGGTAATGA	CCACAACGCC	540
GCCGCGGGGG 2	ÀTGGATATCC	CAGAAGAACC	ACACTGACTT	CAAAAATATA	TCACACCAAA	500
GGACAAGAAG (GCTCCGTCTG	CCTCCGATCA	TCAGACTGTG	CCGCAGGGCT	GTGTTGTGCA	660
AGACACTTCT (GGTCCAAGAT	CTGTAAACCT	GTCCTTAAAG	AAGGTCAGGT	GTGCACCAAG	723
CACAAACGGA A	AAGGCTCCCA	CGGGCTGGAG	ATATTCCAGC	GCTGTTACTG	CGGGGAAGGC	780
CTGGCTTGCA (GGATACAGAA	AGATCACCAT	CAAGCCAGCA	ATTCTTCTAG	GCTCCACACC	840
TGCCAGAGAC A	ACTAAACCGA	CAGTCTAAAT	ATGATGGACT	CTTTTTATCT	AATATATGCT	900
ACGAAAATCC	TTTATGATTT	GTCAGCTCAA	TCCCAAGGAT	GTAGGAATCT	TCAGTGTGTA	950
ATTAAGCATT (CCGACAATAC	TTTCCAAAAG	CTCTGGAGTG	TAAGGACTTT	GTTTCTTGAT	1020
GGAACTCCCC 1	TGTGATTGCA	GTAAATTACT	GTGTTGTAAA	TCCTCAGTGT	GGCACTTACC	1060
TGTAAATGCA (GCAAAACTTT	TAATTATTTT	TCTAGAGGTG	TGGTACATTG	CCTTGTTTCT	1140

WO 99/22000	DCT/DE09/0218
VV O 77/22000	PCT/DE98/0315

4	
CTTGCATGTA AATTTTTTTT GTACACGGTT GATTGTCTTG ACTCATAAAT ATTCTATATT	1200
GGAGTAGAAA AAAAAAAA AAAAAA	1226
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:	
(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 768 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iv) ANTISENSE: NEIN	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:	
ATACGACTCA CTATAGGGAA TTTGGCCCTC GAGGCCAAGA ATTCGGCACG AGGGTTGGGA	60
GGTATTGCCA CAGTCCCCAC CAAGGATCAT CGGCCTGCAT GGTGTGTCGG AGAAAAAAGA	120
AGCGCTGCGA CCGAGATGGC ATGTGCTGCC CCAGTACCCG CTGCAATAAT GGCATCTGTA	180
TCCCAGTTAC TGAAAGCATC TTAACCCCTC ACATCCCGGC TCTGGATGGT ACTCGGCACA	240

GAGATCGAAA CCACGGTCAT TACTCAAACC ATGACTTGGG ATGGCAGAAT CTAGGAAGAC

CACACACTAA GATGTCACAT ATAAAAGGGC ATGAAGGAGA CCCCTGCCTA CGATCATCAG

ACTGCATTGA AGGGTTTTGC TGTGCTCGTC ATTTCTGGAC CAAAATCTGC AAACCAGTGC

TCCATCAGGG GGAAGTCTGT ACCAAACAAC GCAAGAAGGG TTCTCATGGG CTGGAAATTT

TCCAGCGTTG CGACTGTGCG AAGGGCCTGT CTTGCAAAGT ATGGAAAGAT GCCACCTACT

CCTCCAAAGC CAGACTCCAT GTGTGTCAGA AAATTTGATC ACCATTGAGG AACATCATCA

ATTGCAGACT GTGAAGTTGT GTATTTAATG CATTATAGCA TGGTGGAAAA TAAGGTTCAG

ATGCAGAAGA ATGGCTAAAA TAAGAAACGT GATAAGAATA TAGATGATCA CAAAAAAAA

300

360

420

480

540

600

660

720

768

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 828 Basenpaare

 - (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear

AAAAAAAAG ATGCGGCCGC AAGCTTATTC CCTTTAGTGA GGGTTAAT

- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iv) ANTISENSE: NEIN

WO 99/22000 PCT/DE98/03155

5

(xi) SEQUENZBESCHRE	IBUNG: SE	Q ID NO: 5:			
TGGCCCCGCA CGCCAAAAAT TO	CGGCACGAG	GGTCTGGCAC	TCAGAGGATG	CTCTGACCTT	60
GAAAGGGTCC TATCTGGAGA CO	GAGGGAGTA	CAACGTGCTG	AATGTGTGCG	GTTCAGGGAG	120
CATTTGGTAA CCCTGCATTT GC	GGAGCAGTG	GGCACTAACC	GGTTTTGGAG	AGGTGGACAC	180
ATAAGGACTG TGATCAGCGC CC	CGGGTCCAA	GAGGGCGGGT	ACCTGGACCT	CTGGGTGCCT	240
CACCCTCTCC CCGAACCCTT CC	CCACAGCCG	TACCCGTGCG	CAGAGGACGA	GGAGTGCGGC	300
ACTGATGAGT ACTGCGCTAG TO	CCACCCG	CGGAGGGGAC	CGCCGGCCGT	GCAAATCTGT	360
CTCGCCTGCA GGAAGCGCCG AA	AAACGCTGC	ATGCGTCACG	CTATGTGCTG	CCCCGGGAAT	420
TACTGCAAAA ATGGAATATG TO	STGTCTTCT	GATCAAAATC	ATTTCCGAGG	AGAAATTGAG	480
GAAACCATCA CTGAAAGCTT TO	GTAATGAT	CATAGCACCT	TGGATGGGTA	TTCCAGAAGA	540
ACCACCTTGT CTTCAAAAAT GT	TATCACACC	AAAGGACAAG	AAGGTTCTGT	TTGTCTCCGG	600
TCATCAGACT GTGCCTCAGG AT	TGTGTTGT	GCTAGACACT	TCTGGTCCAA	GATCTGTAAA	660
CCTGTCCTGA AAGAAGGTCA AG	STGTGTACC	AAĞCATAGGA	GAAAAGGCTC	TCATGGACTA	720
GAAATATTÇC AGCGTTGTTA ĈI	GTGGAGAA	GGTCTGTCTT	GCCGGATACA	GAAAGATCAC	780
CATCAAGCCA GTAATTCTTC TA	GGCTTCAC	ACTTGTCAGA	GACACTAA		828
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO): 6:				
(i) SEQUENZKENNZEIC (A) LÄNGE: 432 (B) ART: Nucle (C) STRANGFORM (D) TOPOLOGIE:	Basenpaa otid I: Einzels				
(ii) ART DES MOLEKÜL	S: Genom-	DNA			
(iii) HYPOTHETISCH: N	EIN				
(iv) ANTISENSE: NEIN	Ī			•	

(x1) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

GCGGTGGCGG	CCGCTCTAGA	ATAGTGGATC	CCCCGGGCTG	CAGGAATTCG	GCACGAGCGG	60
CTGCGGGCGC	AGAGCGGAGA	TGCAGCGGCT	TGGGCCACCC	TGCTGTGCCT	GCTGCTGGCG	120
GCGGCGGTCC	CCACGGCCCC	CGCGCCCGCT	CCGACGCCGA	CCTCGGCTCC	AGTCAAGCCC	180
GGCCCGGCTC	TCAGCTACCC	GCAGGAGGAG	GCCACCCTCA	ATGAGATGTT	CCGCGGGTGA	240
GGAACTGATG	GAGGACACGC	AGCACAAATT	GCGCAGCGCG	GTGGAAGAGA	TGGAGGCAGA	300
AGAAGCTGCT	GCTAAAGCAA	TCATCAGAAG	TGAACCTGGC	AAACTTACCT	CCCAGCTATC	360
ACAATGAGAC	CAACACAGAC	ACGAAGGTTG	GAAATAATAA	CCATCCATGT	GCACCGAGAA	420
ATTCACAAGT	TT					432

PCT/DE98/03155 WO 99/22000

6

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 7:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 (A) LÄNGE: 1383 Basenpaare
 (B) ART: Nucleotid
 (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iv) ANTISENSE: NEIN

(x \pm) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:

CGGCGAGCGG	CAGCGGCGGC	TGAGGAGCGC	CGGGGATGCG	GCGGGGAGAG	GGACCGGCGC	60
CGCGGCGGCG	ATGGCTGCTG	CTGTTGGCCG	TGCTGGCGGC	TCTGTGCTGC	GCCGCGGCCG	120
GGAGCGGCGG	GCGGCGGCGA	GCGGCCAGCC	TGGGCGAGAT	GCTGCGGGAG	GTGGAGGCGC	180
TGATGGAGGA	CACGCAGCAC	AAGCTGCGCA	ACGCCGTGCA	GGAGATGGAA	GCTGAAGAAG	240
AAGGGGCAAA	AAAACTGTCA	GAAGTAAACT	TTGAAAACTT	ACCTCCCACC	TACCATAATG	300
AGTCCAACAC	AGAAACCAGA	ATTGGTAATA	AAACTGTTCA	GACTCATCAA	GAAATTGATA	360
AGGTTACAGA	TAACAGAACT	GGATCAACAA	TTTTTTCCGA	GACAATTATT	ACATCTATAA	420
AGGGTGGAGA	AAACAAAAGA	AATCATGAGT	GTATCATTGA	TGAAGACTGT	GAAACAGGAA	480
AGTATTGCCA	GTTCTCCACC	TTTGAATACA	AGTGTCAGCC	CTGTAAAACC	CAGCATACAC	54 C
ACTGCTCACG	AGATGTTGAA	TGCTGCGGAG	ACCAGCTTTG	TGTTTGGGGT	GAGTGCAGGA	600
AAGCCACTTC	AAGAGGAGAA	AATGGTACCA	TTTGTGAGAA	CCAACATGAC	TGCAACCCAG	660
GAACGTGCTG	TGCTTTTCAG	AAAGAACTGC	TGTTTCCTGT	GTGCACTCCG	TTACCCGAAG	720
AAGGTGAACC	TTGCCATGAT	CCTTCAAACA	GACTTCTCAA	CCTGATCACC	TGGGAACTGG	780
AACCTGATGG	AGTACTAGAG	CGCTGCCCAT	GTGCAAGTGG	CTTGATCTGC	CAACCTCAGA	840
GCAGCCACAG	TACTACATCT	GTGTGTGAAC	TGTCCTCCAA	TGAAACCAGG	AAAAACGAAA	900
AAGAAGATCC	CTTGAACATG	GATGAGATGC	CATTTATCAG	TTTAATACCC	AGAGATATTC	960
TTTCTGATTA	CGAAGAAAGC	AGCGTCATTC	AGGAAGTGCG	TAAAGAATTA	GAAAGCCTGG	1020
AGGACCAAGC	AGGTGTGAAG	TCTGAGCATG	ACCCGGCTCA	TGACCTATTT	CTGGGAGATG	1080
AAATATGAAG	TTCAAACACC	AGTTTAGTTA	GTCCTAGAAA	TTGTTGTCTA	GTGTCTTGCT	1140
TACATACACC	CTTAACAGAT	ACTGCTGGAT	AGAAGTGCAA	TAAACATCTT	CATTGAGCAT	1200
CCGTTTTCGT	GCACCAAACC	TGCATGTTCA	AATTCATGTT	GAATTCACTC	AATCTTTGGA	1260
CCAAACTTTC	CATCAAAGAC	AAATGAGAAA	GGCATCAGTG	TTTCCTTTGG	ATTAATCCTT	1320
TCCTTTGTAC	AGCAGAAATA	AACGTATCAG	TACTCGTACT	CATTAAAAAA	ACACACGGAG	1380

WO 99/22000

7

PCT/DE98/03155

CAT

1383

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr nai Application No

			PCT/DE 98/0	03155
A. CLASSI IPC 6	ification of subject matter C12N15/18 C07K14/475 C07K16/ A61K48/00 G01N33/53 C12Q1/6	22 C12N5/1 8	0 A61K38	3/22
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	eation and IPC		
	SEARCHED			
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classificat CO7K C12N	ion symbols)		
	tion searched other than minimum documentation to the extent that s			ched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	ise and, where practical,	search terms used)	
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication. where appropriate, of the re	levant passages		Relevant to claim No.
X	SAWADA K ET AL: - "Characterization terminally differentiated cell stategorizing cDNA clones derived chicken lens fibers." INT J DEV BIOL, JUN 1996, 40 (3) XP002096086 SPAIN see the whole document	tate by from		3,4
X	-& EMVRT DATABASE Accession number D26311 29-JUL-1994 (Rel. 40, Created) Sawada K XP002096089 see the whole document	-/	-	3,4
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family r	nembers are listed in	аллех.
ــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	egories of cited documents :	"T" later document publ	ished after the Interna	itional filing date
"E" earlier difiling documer which is citation "O" docume other rr documer later this	nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) int referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	cited to understand invention "X" document of particul cannot be consider involve an inventive "Y" document of particul cannot be considered document is combit ments, such combit in the art. "&" document member of	red novel or cannot be a step when the docur lar relevance; the clair red to involve an inven ned with one or more nation being obvious to of the same patent fame.	y underlying the med invention considered to ment is taken alone med invention tive step when the other such docu- o a person skilled
	octual completion of the international search March 1999		ne international search	report
		23/03/19	999 	
Name and m	ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Gurdjiar	n, D	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: .nal Application No PCT/DE 98/03155

	PCT/DE 98/03155	
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory ·	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
1	GLINKA A ET AL: "Head induction by simultaneous repression of Bmp and Wnt signalling in Xenopus." NATURE, OCT 2 1997, 389 (6650) P517-9, XP002096087 ENGLAND see the whole document	1-10
, X	GLINKA, ANDREI ET AL: "Dickkopf-1 is a member of a new family of secreted proteins and functions in head induction" NATURE (LONDON) (1998), 391(6665), 357-362 CODEN: NATUAS;ISSN: 0028-0836, XP002096088 see the whole document	1-10
		:

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/DE 98/03155

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
į as	emark: Although claims 9, 10 relate to a method for treating the human/animal body insofar they relate to an in vivo method, the search was carried out and was based on the cited fects of the compound/composition.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interi nales Aktenzeichen
PCT/DF 98/03155

			TOT/DE 30/03133	
A. KLASS IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/18 C07K14/475 C07K16/2 A61K48/00 G01N33/53 C12Q1/68		A61K38/22	
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK		
	RCHIERTE GEBIETE			
IPK 6	ner Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol CO7K C12N	ole)		
	de aber nicht zum Mindestprüfsloff gehörende Veröffentlichungen, so			
Während de	rrinternationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und	evtl. verwendete Suchbegriffe)	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommen	nden Teile Betr. Anspruch Nr.	
X	SAWADA K ET AL: "Characterization terminally differentiated cell strategorizing cDNA clones derived chicken lens fibers." INT J DEV BIOL, JUN 1996, 40 (3) XP002096086 SPAIN siehe das ganze Dokument	ate by from	3,4	
X	-& EMVRT DATABASE Accession number D26311 29-JUL-1994 (Rel. 40, Created) Sawada K XP002096089 siehe das ganze Dokument	-/	3,4	
	are Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ahmen	Siehe Anhang P	ratentfamilie	
*Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A' Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldedatum veröffentlicht worden ist effindung zugrundeligegenden Prinzips oder der der ihr zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zum veröffentlichung oder der ihr zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zum veröffentlichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erfindung veröffentlichung oder aber veröffent				
Datum des A	Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts			
10	D. März 1999	23/03/19	99 -	
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäischee Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bed	diensteter	
Tel. (+31-70) 346-2640, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 Gurdjian, D				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern lales Aktenzeichen
PCT/DE 98/03155

		CT/DE 98	8/03155	
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommende	n Telle	Betr. Anspruch Nr.	
f	GLINKA A ET AL: "Head induction by simultaneous repression of Bmp and Wnt signalling in Xenopus." NATURE, OCT 2 1997, 389 (6650) P517-9, XP002096087 ENGLAND siehe das ganze Dokument		1-10	
, X	GLINKA, ANDREI ET AL: "Dickkopf-1 is a member of a new family of secreted proteins and functions in head induction" NATURE (LONDON) (1998), 391(6665), 357-362 CODEN: NATUAS; ISSN: 0028-0836, XP002096088 siehe das ganze Dokument		1-10	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/DE 98/03155

Edd Decades
Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 9,10, insoweit bezohen auf ein in Vivo Verfahren sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung. 2. Ansprüche Nr.
weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann. nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt. daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
 Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenberlicht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.